⑫公開特許公報(A)

昭60-55039

Mint Cl.4

識別記号

庁内整理番号

@公開 昭和60年(1985)3月29日

C 08 L 5/00 C 08 J 5/18 6958 - 4 J7446--4F

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

水溶性多糖類フイルム 69発明の名称

> 願 昭58-163282 ②特

昭58(1983)9月7日 四出 頭

直 規 明者 望 H 個発

富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内

元 眀 者 伊 藤 79発

富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内 富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内

卓 一渕 明 者 73発 明者 野 良 平 個発

大阪市北区中之島2丁目3番18号 三菱アセテート株式会

补内

三菱アセテート株式会 願 人 の出

東京都中央区京橋2丁目3番19号

社

弁理士 小林 正雄 70代 理 人

舠

登明の名称

水器性多糖類フイルム

特許請求の範囲

カラギーナンとガラクトマンナンとを重量比 で99:1ないし20:80の割合で含有する ことを特徴とする水溶性多糖類フイルム。

発明の詳細な説明

本発明は水溶性多糖類、特にカラギーナンを 成分とするフイルムに関する。

従来、水溶性多糖類とりわけ可食性の水溶性 多糖類は、粉体もしくは粒体の形態で、あるい は水溶液として市場に提供されているが、近来 の食生活の多様化に伴い、フィルム状に賦形さ れた可食水溶性多糖類への関心が深まつている。 可食水浴性多糖類としては例えびカラギーナン があげられる。カラギーナンはユーキューマ雁、 コンドラス属の海藻より抽出されるものであつ

て、主として游蹊の種類により、カッパカラギ ーナン、イオタカラギーナン及びラムダカラギ ーナンに分類することができる。

一般に可食水溶性多糖類をフイルム状に賦形 するためには、物性面の側約から溶触延伸法を 採用することができず、いわゆるキヤステイン **グ法を採用することが普通であり、例えばブル** ラン、アルギン酸塩等のフイルム化はキャステ インク法によつて行われている。しかしながら 水を溶剤として用い、乾燥したのち賦形するキ ヤステイング法は、可食水溶性多糖類の賦形に 用いられているが、まだカラギーナンに対して は用いられていない。すなわち、カラギーナン を水に溶解し、平滑而上に流延して乾燥すると、 カラギーナンは乾燥途中より「削れ」を起こし、 良好なフイルムとして取出すことが不可能とな る。また乾燥途中にカラギーナンフイルムを取 出すことも可能であるが、この場合にはまだカ ラギーナン中の水分率が高く、取出し時の局部 的な応力によつて局部的な変形を起こし、平面

性の良好なフィルムを得ることができない。更 にはフィルムが相互に接着し易いという性質か ら取扱いが極めて困難で、巻廻したフィルム状 物として得ることは不可能である。

本発明者らは、カラギーナンを主成分とするフイルムを得るために検討を行つた結果、難くべきことにカラギーナンにガラクトマンナンを添加することによつて、フイルムへの賦形性が飛躍的に増大することを見出した。

本発明は、カラギーナンとガラクトマンナンとを重量比で99:1 ないし20:80の割合で含有することを特徴とする水溶性多糖類フイルムである。

ガラクトマンナン を平滑面上に 施延した のち 乾燥し、水分を除去するとに よつラギーナン を除去する ために 困難で あるまた 水分率の 多い状態で 取出すことも、 相互接 を は ひ で が 欠 如 し て い の の な が の り に ガ ラクトマンナン

- 3 -

好なフィルムを作成しようとする場合には、粗 製カラギーナンより精製カラギーナンを用いる 方が好ましい。

一方、ガラクトマンナンとしては例えばグアーガム、ローカストピーンガムなどが用いられる。透明度の高いフィルムを製造する場合には、ガラクトマンナンとして精製度の高いものを用いることが好ましい。そのほかフィルム形成性を妨げない程度にカラギーナン及びガラクトマンナン以外の成分例えば甘味料、色素等を添加してもよい。

本発明のフィルムを製造するに際しては、まずカラギーナン及びガラクトマンナンを溶剤になかが用いる「おは水が用いる「なっては通常に、いわゆる「まなっている」の発生を防止し、分散性を刺等を添加してものとは例えば塩をが用いる。無機塩類の添加量は水にカリウム、塩化カリウム、硫酸塩類の添加量は水にカリウム、塩が用いる。無機塩類の添加量は水にカリウム、10%以下が好ましい。親水性有機溶剤として10%以下が好きした。親水性有機溶剤として10%以下が対きした。親水性有機溶剤として10%以下が対きした。

及びカラギーナンのいずれもが単独ではキャス ティング法によつて良好なフィルム状物を得る ことは困難であつた。

本発明に用いられるカラギーナンはカッパ、イオタ、ラムダのいずれの種類でもよく、またしてはカラギーナン原源を抽出、 戸過、精 関品が好ましいが、単に原たな状、乾燥、粉砕することによつて得られるいわゆる粗製品でもよい。ただし透明性の良

- 4 -

ては例えばメタノール、エタノール、ブロバノ ール、アセトン等が用いられる。有機溶剤の添 加量は水に対して25%以下が好ましい。

カラギーナン及びガラクトマンナンの溶液を 調製するに際しては、両者を別個に溶剤に溶解 したのち、これらの溶液を混合してもよく、ま た両方の粉末を一緒に溶剤に溶解してもよい。 溶剤を加温して水溶性多糖類を加えると、攪拌 により容易に溶解することができる。

密液中の水溶性多糖類の比率は、カラギーナン 9 9 ~ 2 0 重量部に対し、ガラクトマンナン 1 ~ 8 0 重量部である。カラギーナンの比率がこれより高いと、キャステイング時に割れを生じ、フイルムを製造することができない。またガラクトマンナンの比率がこれより高いと、フイルム製造が著しく困難となる。

次いでキャステイング法により、水溶性多糖 類容液を平滑而を有する容器に流延し、乾燥し てフイルムを製造する。キャステイング法によ るフイルムの製造は、バッチ式又は連続式のど ちらでもよい。

平滑面を有する容器の材質としては、例えば ガラス、ステンレススチール、テフロン、石な とがあげられる。ガラス及びステンレススチー ルは均一な厚みのフィルムを得るのに 好適であ り、一方テフロン及び石はフィルムの剝離性が 良好である点で優れている。

この容器を静置し、自然乾燥、真空乾燥等に より水分を除去すると本発明のフイルムが得ら れる。

水溶性多糖類フイルムは 者を割れ現象は、一般的にはフイルムに合っての カる水分が重要な因子であるといわれていいかの カラギーナンとガラクマ帝にといいかかまりものであるが、 水分率よりものラギーナンのでのであるが、 の比率が大きく影響する。ガラス平常でを用いてフィルムを製造する場合を例にと、 ないたと、カラギーナンの水分率が20%未満であれば乾燥時に下割れ、 れば乾燥時に下割れ、

-7 -

これに対し本発明になるカラギーナンとガラクトマンナンの混合系においては乾燥直後すなわち平滑板から剝離する時の水分率が5~100%の広い範囲において割れ現象を生ずることなく、かつ良好にフイルムを平滑板より剝離することができる。

本発明の水溶性多糖類フイルムは、可食フイルム用途例えばオプラート、インスタント食品、

イルムを形成することができない。

またカラギーナンを含まないガラクトマンナンの場合には、ガラクトマンナンの水分率が 1 5 % 未満である場合には乾燥時に割れを生じ、良好なフイルムが得られない。しかし水分率が 1 5 % 以上である場合でもガラクトマンナン皮膜に若干の靱性が賦与されるため、割れ現象は

-8-

可食印刷フイルム、医薬品用パインダー、錠剤 成型用フイルム、培地等に使用することができ ス

下記爽施例及び比較例中の水分率はフイルムを105℃、4時間乾燥したときの乾燥減量より求めた。透明度は可視分光光度計を用い液長620 nm で測定し、フイルムの厚みはダイヤルゲージ厚み測定機で測定した。また破断強度は、従70 mm、横10 mm の短冊型の試験片を20℃、60% RH の条件下に一昼夜放置後、チャック間隔50 mm として試験機にセットし、20℃、60% RH の条件下で60 mm / 分の引張速度で引張試験を行つて測定した。

実施例 1

フィリピン酢ユーキューマコトニより抽出、 戸過及び乾燥を行つて得られたカッパカラギー ナン5g(水分率9%)をイオン交換水250 ml 中に分散し、80℃で3時間攪拌して溶解し た。

一方、ポルトガル鹿カログ樹より得られた粗

製ローカストピーンガム粉末を温水に溶解し、 **严過、乾燥を行うことによつて得られた精製**ロ ーカストピーンガム粉末5g(水分率12%) をイオン交換水250 ml 中に分散し、80℃で 3時間攪拌して溶解した。以上の操作によつて 得られた水溶液2種類を更に混合し、80℃で 1時間攪拌した。この溶液300元を熱時に縦 3 0 cm、機4 0 cmの底面が充分に平滑な長方形 のステンレススチール製パットに均一に流延し たのち、70℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。 乾燥後、パットを取出したところ、割れ現象は 全くみられず、フィルムを注意深く剝離したと ころ全面良好にステンレス平板より剝離するこ とができた。このフィルムの乾燥機取出し直後 の水分率は8%であり、また剝離後1時間室内 に放置したのち、水分率は18%であつた。

また上記の混合した水溶液をイオン交換水で10倍に希釈した水溶液を用いて厚み5μのフィルムを得た。この赤外スペクトルを第4図_Aに示す。

- 11 -

機拌して溶解した。この溶液 3 0 0 mlを熱時に 縦 3 0 cm、横 4 0 cmの底面が充分に平滑な長方 形のステンレスパットに均一に流延したのち、 7 0 ℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。乾燥後、 パットを取出したところ割れ現象は全くみられ ず、良好にフィルムが形成されていた。このフィルムの水分率は乾燥機取出し直後で1 0 %で あつた。

比較例 2

実施例1で用いたものと同じ精製ローカストピーンガム粉末10g(水分率12%)を付着投口をイオン交換水500mlに分散し、80℃で3時間提择した。この答液300mlを熱時に縦30cm、横40cmの長方形の底面が充分中で、フレス製パットに均一に流延したのち、70℃の真空乾燥をで一昼夜乾燥した。乾燥としてみたところ、ローカストピーンガムには不定形の「割れ」が無数に生じて取出するフィルムとして取出すことは不可能であつた。得られた割れ

比較例 1

実施例1で用いたと同じカッパカラギーナン10g(水分率9%)をイオン交換水500ml
中に分散し、80℃で3時間視押して密解した。
この溶液300mlを熱時に縦30cm、機40cm
の長方形の底面が充分に平滑なステンレス製パットに均一に流延したのち、70℃の真空乾燥
他で一昼夜乾燥した。乾燥後、パットを取出してみたところカラギーナンには不定形の「割れ」が無数に生じており、5cml以上の面積をもつフィルムを取出すことは不可能であつた。このカラギーナン片の取出し直後の水分率は12%であつた。

また割れ片の透明度は89%、厚みは51 µ であつた。

実施例 2

実施例 1 で用いたと同じカッパカラギーナン 及び精製ローカストビーンガム各 5 g を粉体状態で混合したのち、メタノール 5 0 ml 含憂し、 5 0 0 ml の水で更に分散させ、8 0 ℃で 3 時間

- 12 -

率は取出し直後は10%であつた。

また割れ片の透明度は 8 5 %、厚みは 5 3 µ であつた。

実施例3

フィリピン産ューキューマスピノサムより抽出、沪過及び乾燥を行つて得られたイオタカラギーナン3g(水分率7%)をイオン交換水250mℓ に分散し、80℃で3時間攪拌して溶解した。一方、実施例1で用いたと同じ精製ローカストピーンガム粉末5gをイオン交換水250mℓ に分散し、80℃で3時間攪拌して溶解した。

以上の操作によつて得られた2種類の水溶液を混合し、80℃で1時間攪拌した。この溶液150㎡を熱時に縦20㎝、横30㎝で底面が充分平滑な長方形のガラス皿に均一に流延したのち、75℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。乾燥後、ガラス皿を取出したところ割れ現まは全くみられず、良好なフィルムを得ることができた。このフィルムの真空乾燥機より取出し

後の水分率は8%であつた。

実施例 4

実施例1で用いたと同じ精製カッタの及び実施例1で用いたと同じ精製カックで現施例1で用いたと同じ精製カックで現在ので用いたで混合し、Cのイオン交換では、800mlのなどである。Cのでを教育のでは、10mlのがある。Cのでは、10mlのがある。Cのでは、10mlので

実施例 5

- 15 -

一に流延したのち60℃の真空乾燥機で一昼夜 乾燥した。乾燥後、パットを取出したところ割 れ現象は全く見られず、ステンレス板よりフィ ルムを剝離させることができた。このフィルム の真空乾燥機より取出し直後の水分率は18% であつた。

実施例1~6で得られたフィルムの厚み、透明度及び破断強度は下記表のとおりである。

実施例番号	1	2	3	4	5	6
フイルム厚み(μ)	47	51	39	47	43	53
透明度(%)	98	98	96	98	98	76
破断強度(kg/cm²)	600	700	620	1100	650	570

図面の簡単な説明

#+ 図は、カラギーナン/ローカストビーン/ 1:1のフイルムの赤外線スペクトルである。

> 出願人 三菱 アセテート株式会社 代理人 弁理士 小 林 正 堆 ー 17 ー

実施例 6

カラギーナンとして市販カラギーナン(中央化成社製ニューゲリン LB-4) 3 g 及びローカストピーンガム(メイホール社製保作を行つてい社製 保作を行ったとして精製操作を行って社製をあるカーストピーンガム(メイホール社製ではつけるである。 0 0 ml を熱時に縦3 0 cm、横4 0 cmの底面が充分平滑な長方形のステンレス製パットに均

- 16 -

